(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 26. Juni 2003 (26.06.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/051866 A1

- C07D 401/04, (51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 31/517, A61P 13/12, C07D 409/04, 407/04, 413/04, 213/50
- PCT/EP02/13061
- (22) Internationales Anmeldedatum:

(21) Internationales Aktenzeichen:

21. November 2002 (21.11.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 101 61 767.4 15. Dezember 2001 (15.12.2001)



- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GERICKE, Rolf [DE/DE]; Mozartstrasse 19, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE). BEIER, Norbert [DE/DE]; Maximilian-Kolbe-Str. 11, 64354 Reinheim (DE). WILM, Claudia [DE/DE]; Dahlienweg 24, 64291 Darmstadt (DE).

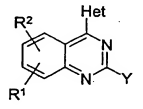
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: 2-GUANIDINO-4-HETEROCYCLYLQUINAZOLINES
- (54) Bezeichnung: 2-GUANIDINO-4-HETEROCYCLYL-CHINAZOLINE



- NR⁷R⁸ (II)

 (57) Abstract: The invention relates to compounds of formula (I): where (Y) = formula (I) or formula (R⁷ and R⁸ have the given meanings, the salts and solvates and the use thereof as NHE-3 inhibitors. (57) Abstract: The invention relates to compounds of formula (I): where (Y) = formula (I) or formula (III) and Het, R¹, R², R⁵, R⁶,
 - (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel (I): worin (Y) Formel (I) oder Formel (III) bedeutet und Het, R¹, R², R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ die angegebene Bedeutung aufweisen, sowie deren Salze und Solvate und deren Verwendung als NHE-3-Inhibitoren.

2-Guanidino-4-heterocyclyl-chinazoline

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

5 R^2 NR^5R^6 NR^7R^8 Het NR^6 NR^7R^8

15

Het einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch R³ und/oder R⁴ substituierten, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen heterocyclischen Rest,

 $R^{1}, R^{2},$

R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander H, A, OA, Hal, CF₃, CH₂CONH₂, CH₂CO₂H, CH₂CO₂A, CH₂NH₂, CH₂NA₂, CH₂NHA, CH₂OH, CH₂OA, OH, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NH-CO-A, NH-CO-Ph, SA, SO-A, SO₂-A, SO₂-Ph, CN, OCF₃, CO-A, CO₂H, CO₂A, CO-NH₂, CO-NHA, CO-NA₂, SO₂NH₂, SO₂NHA, SO₂NA₂, CHO, unsubstituiertes oder einfach oder mehrfach durch A, OH, OA, Hal, CN oder CF₃ substituiertes Phenyl, Benzyl,

25

Cyclohexylmethyl oder einen einfach oder mehrfach durch A, OH, OA, Hal, CN oder CF₃ substituierten heterocyclischen Rest,

30

Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen,

Hal

Α.

F, Cl, Br oder I

35

 R^5 , R^6 ,

R⁷, R⁸ jeweils unabhängig voneinander H, Benzyl, Allyl oder eine andere Aminoschutzgruppe, A oder unsubstituiertes oder einfach oder mehrfach durch A, OA, CN, Hal oder CF₃ substituiertes Phenyl bedeutet, wobei R⁵ und R⁶ sowie R⁷ und R⁸ 5-7-gliedrige Ringe bilden können,

sowie deren Salze, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, insbesondere deren physiologisch verträglichen Salze und Solvate.

Die Erfindung betrifft ebenfalls die Verwendung der Verbindungen der Formel I und deren Salze und Solvate als NHE-3-Inhibitoren.

Andere Inhibitoren des Natrium/Protonen-Austauschers Subtyp 3 sind z.B. in der EP 0 825 178 beschrieben.
Chinazolinyl-guanidinderivate sind beschrieben von V.I.Shvedov et al. in Pharm. Chem. J. (Engl. Transl.) 1980, 14, 532-538 oder in Khim. Farm. Zh. 1980, 14, 38-43, sowie von S.C.Bell et al. in J. Med. Pharm. Chem. 1962, 5, 63-69.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

25

30

35

5

10

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit den Natrium/Protonen-Austauscher Subtyp 3 inhibieren.

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden.

Es ist bekannt, daß der Na⁺/H⁺-Austauscher eine Familie mit mindestens 6 unterschiedlichen Isoformen darstellt (NHE-1 bis NHE-6), die bereits alle kloniert sind. Während der Subtyp NHE-1 ubiquitär im ganzen Körper in allen Geweben verteilt ist, werden die übrigen NHE-Subtypen selektiv in spezifischen Organen wie in der Niere oder in der Lumenwand und

Kontraluminalwand des Dünndarms exprimiert. Diese Verteilung spiegelt die spezifischen Funktionen wider, denen die verschiedenen Isoformen dienen, nämlich einerseits die Regulation des intrazellulären pH-Werts und des Zellvolumens durch den Subtyp NHE-1 und andererseits die Na⁺-Aufnahme und -Wiederaufnahme in Darm und Niere durch die Isoformen NHE-2 bzw. NHE-3. Die Isoform NHE-4 wurde hauptsächlich im Magen gefunden. Die Expression von NHE-5 beschränkt sich auf Gehirn und Neuronengewebe. NHE-6 stellt diejenige Isoform dar, die den Natriumprotonenaustauscher in den Mitochondrien bildet.

10

5

Die Isoform NHE-3 wird insbesondere in der Apicalmembran der proximalen Nierentubuli exprimiert; ein NHE-3-Hemmstoff übt daher u.a. eine Nierenschutzwirkung aus.

Die therapeutische Verwendung eines selektiven Hemmstoffs für NHE-3Isoformen ist vielseitig. NHE-3-Hemmstoffe hemmen oder verringern
Gewebeschäden und Zellnekrosen nach pathophysiologischen
hypoxischen und ischemischen Ereignissen, die zu einer Verstärkung der
NHE-Aktivität führen, wie dies während Nierenischämie oder während der

Entfernung, des Transports und der Reperfusion einer Niere bei der Nierenverpflanzung der Fall ist.

Die Verbindungen der Formel I wirken zytoprotektiv, indem sie die überschiessende Aufnahme von Natrium und Wasser in die Zellen von mit Sauerstoff unterversorgten Organen verhindern.

25

30

Die Verbindungen der Formel I wirken blutdrucksenkend und eignen sich als Arzneimittelwirkstoffe zur Behandlung der Hypertonie. Weiterhin eignen sie sich als Diuretika.

Die Verbindungen der Formel I wirken alleine oder in Verbindung mit NHE-Inhibitoren anderer Subtypspezifität antiischämisch und können verwendet werden bei Thrombosen, Atherosklerose, Gefäßspasmen, zum Schutz von Organen, z.B. Niere und Leber, vor und während Operationen, sowie bei chronischem oder akutem Nierenversagen.

Weiterhin können sie verwendet werden zur Behandlung von Schlaganfall,
des Hirnödems, Ischämien des Nervensystems, verschiedenen Formen
des Schocks, z.B. des allergischen, kardiologischen, hypovolaäischen oder

eingesetzt werden.

bakteriellen Schocks, sowie zur Verbesserung des Atemantriebs bei beispielsweise folgenden Zuständen: zentrale Schlafapnoen, plötzlicher Kindstod, postoperative Hypoxie und anderen Atemstörungen. Durch die Kombination mit einem Carboanhydrase-Hemmer kann die 5 Atmungstätigkeit weiter verbessert werden. Die Verbindungen der Formel I wirken inhibierend auf die Proliferationen von Zellen, beispielsweise der Fibroblasten-Zellproliferation und der Proliferation der glatten Gefäßmuskelzellen und können daher zur Behandlung von Krankheiten verwendet werden, bei denen die 10 Zellproliferation eine primäre oder sekundäre Ursache darstellt. Die Verbindungen der Formel I können verwendet werden gegen diabetische Spätkomplikationen, Krebserkrankungen, fibrotische Erkrankungen, endotheliale Dysfunktion, Organhypertrophien und hyperplasien, insbesondere bei Prostatahyperplasie bzw.

Prostatahypertrophie.

Ferner eignen sie sich als Diagnostika zur Bestimmung und
Unterscheidung bestimmter Formen der Hypertonie, der Atherosklerose,
des Diabetes und proliferativer Erkrankungen.
Da die Verbindungen der Formel I auch den Spiegel der Serumlipoproteine
vorteilhaft beeinflussen, können sie zur Behandlung eines erhöhten
Blutfettspiegels alleine oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Verbindungen der
Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze
und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von
Thrombosen, ischämischen Zuständen des Herzens, des peripheren und
zentralen Nervensystems und des Schlaganfalls, ischämischen Zuständen
peripherer Organe und Gliedmaßen und zur Behandlung von
Schockzuständen.

Gegenstand der Erfindung ist weiter die Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zum Einsatz bei chirurgischen Operationen und Organtransplantationen und zur

Konservierung und Lagerung von Transplantaten für chirurgische Maßnahmen.

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Krankheiten, bei denen die Zellproliferation eine primäre oder sekundäre Ursache darstellt, zur Behandlung oder Prophylaxe von Störungen des Fettstoffwechsels oder gestörtem Atemantrieb.

10

15

5

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von ischämischer Niere, ischämischen Darmerkrankungen oder zur Prophylaxe von akuten oder chronischen Nierenerkrankungen.

Methoden zur Identifizierung von Substanzen, die den Natrium/Protonen-Austauscher Substyp 3 inhibieren, sind z.B. in US 5,871,919 beschrieben.

20 Die Verbindungen der Formel I sind zudem zur Behandlung von bakteriellen und parasitären Krankheiten geeignet.

Für alle Reste in den Verbindungen der Formel I, die mehrfach auftreten, wie z.B. A, gilt, daß deren Bedeutungen unabhängig voneinander sind.

25

Unter Solvaten der Verbindungen der Formel I werden Anlagerungen von Wasser oder anderen Lösungsmittelmolekülen an die Verbindungen der Formel I verstanden, die sich aufgrund ihrer gegenseitigen Anziehungskraft ausbilden. Solvate sind z.B. Hemi-, Mono- oder Dihydrate,

Alkoholadditionsverbindungen mit z.B. Methanol oder Ethanol oder auch Etheradditionsverbindungen.

In den vorstehenden Formeln bedeutet A Alkyl, das linear oder verzweigt ist und 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atome aufweist. A bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder

2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl.

5

OA bedeutet vorzugsweise Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy oder Butoxy.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, insbesondere F oder Cl.

10

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des 15 Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-, Aralkoxymethyloder Aralkylgruppen. Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1-20, insbeson-20 dere 1-8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" umschließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acylgruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl- und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Aminoschutzgruppen 25 sind Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanoyl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Benzoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC (tert.-Butyloxycarbonyl), 2-lodethoxycarbonyl; Alkenyloxycarbonyl wie Allyloxycarbonyl (Aloc), Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy", 30 synonym mit Z), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl (MOZ), 4-Nitrobenzyloxycarbonyl oder 9-Fluorenylmethoxycarbonyl (FMOC2-(Phenylsulfonyl)ethoxycarbonyl; Trimethylsilylethoxycarbonyl (Teoc) oder Arylsulfonyl wie 4-Methoxy-2,3,6-trimethylphenyl-sulfonyl (Mtr). Aminoschutzgruppe bedeutet vorzugsweise Formyl, Acetyl, Propionyl, 35 Butyryl, Phenylacetyl, Benzoyl, Toluyl, POA, Methoxycarbonyl,

Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC, 2-lodethoxycarbonyl,

10

CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC, Mtr oder Benzyl.

Vor- und nachstehend bedeutet Ph vorzugsweise einen unsubstituierten Phenylrest, sofern nichts anderes angegeben wurde.

Het ist vorzugsweise ein unsubstituierter oder durch A, OA und/oder Hal substituierter aromatischer und insbesondere gesättigter heterocyclischer Rest. Dieser heterocyclische Rest kann ein oder mehrkernig sein und ist vorzugsweise ein- oder zweikernig, insbesondere aber einkernig.

Vorstehend und nachfolgend kommt als heterocylischer Rest bevorzugt z.B. 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-15 Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl, 4- oder 5-20 Isoindolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-25 oder 8-Cinnolinyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl, 5- oder 6-Chinoxalinyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8-2H-Benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 1,3-Benzodioxol-5-yl, 1,4-Benzodioxan-6-yl, 2,1,3-Benzothiadiazol-4- oder -5-yl oder 2,1,3-Benzoxadiazol-5-yl in Frage. 30

Die heterocyclischen Reste können auch teilweise oder vollständig hydriert sein. Als heterocyclischer Rest kann also z. B. auch 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4- oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, -4- oder 5-furyl, Tetrahydro-2- oder -3-furyl, 1,3-Dioxolan-4-yl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, Tetrahydro-1-, -2- oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -

2-, -3-, -4- oder -5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3- oder -4-pyrazolyl, 1,4-Dihydro-1-, -2-, -3- oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5- oder -6-pyridyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3- oder -4-pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, Hexahydro-1-, -3- oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4- oder -5-pyrimidinyl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-chinolyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-,-2-,-3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-isochinolyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8- 3,4-Dihydro-2H-benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 2,3-Methylendioxyphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl, 2,3-Ethylendioxyphenyl, 3,4-Ethylendioxyphenyl, 3,4-(Difluormethylendioxy)-phenyl, 2,3-Dihydrobenzofuran-5- oder 6-yl, 2,3-(2-Oxo-methylendioxy)-phenyl oder auch 3,4-Dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-6- oder -7-yl, ferner bevorzugt 2,3-Dihydrobenzofuranyl oder 2,3-Dihydro-2-oxo-furanyl verwendet werden.

15

10

- 5

Die genannten heterocyclischen Reste können zusätzlich durch A, OA und/oder Hal substituiert sein.

Weiterhin kann der heterocyclische Rest bevorzugt aus der folgenden Gruppe ausgewählt werden:

25

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ CH_4 \\ CH_3 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_5 \\ CH$$

BNSDOCID: <WO_____03051866A1_I_>

35

20

10 Besonders bevorzugt weist der heterocyclische Rest die Bedeutung 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, insbesondere 1-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin 15 bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl auf. 20 Weiterhin wird der heterocyclische Rest bevorzugt aus der folgenden Gruppe ausgewählt:

25
$$N = 10^{\circ}$$
 $N = 10^{\circ}$ $N = 10^{\circ}$

Sofern in den Verbindungen der Formel I mehrere heterocyclische Reste vorkommen, können diese identische oder verschiedene Bedeutungen aufweisen.

Bevorzugt bedeuten R¹, R², R³ und R⁴ unabhängig voneinander H, A, OA, Hal, CF₃, CH₂CONH₂, CH₂CO₂H, CH₂CO₂A, CH₂NH₂, CH₂NA₂, CH₂NHA, CH₂OH, CH₂OA, OH, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NH-CO-A, NH-CO-Ph, SA, SO-A, SO₂-A, SO₂-Ph, CN, OCF₃, CO-A, CO₂H, CO₂A, CO-NH₂, CO-NHA, CO-NA₂, SO₂NH₂, SO₂NHA oder SO₂NA₂, insbesondere H, A, OA, Hal, CF₃, CH₂CONH₂, CH₂CO₂H, CH₂CO₂A, CH₂NH₂, OH, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NH-CO-A.

Besonders bevorzugt bedeuten R⁵ und R⁷ gleichzeitig H, während R⁶ oder R⁸ H oder A, insbesondere aber H bedeutet.

Die Guanidino-Gruppe Y kann, sofern mindestens einer der Reste R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ H bedeutet, bezüglich der Doppelbindung unter allgemein bekannten Bedingungen isomerisieren. Die Formel I schließt alle Isomere dieser Gruppe ein.

Sofern R⁵ und R⁷ gemeinsam einen Ring bilden, nimmt Y bevorzugt eine der folgenden Strukturen an:

$$\mathbb{R}^6$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}

35

25

30

worin R⁶ und R⁸ die oben angegebene Bedeutung aufweisen und n 1, 2 oder 3, bevorzugt 1 oder 2 bedeutet.

Sofern R⁷ und R⁸ gemeinsam einen Ring bilden, nimmt Y bevorzugt eine der folgenden Strukturen an:

worin R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung aufweisen und n 1, 2 oder 3, bevorzugt 1 oder 2 bedeutet.

Sofern R⁵ und R⁶ gemeinsam einen Ring bilden, nimmt Y bevorzugt eine der folgenden Strukturen an:

worin R⁷ und R⁸ die oben angegebene Bedeutung aufweisen und n 1, 2 oder 3, bevorzugt 1 oder 2 bedeutet.

Gegenstand der Erfindung sind insbesondere die Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat sowie deren Verwendung. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln la bis le ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

in la R¹ H, OH, OA, SA oder Hal, insbesondere H
bedeutet;

15

25

	in Ib	R ¹ R ² bedeuten;	H, OH, OA, SA oder Hal, insbesondere H, H, Hal, OH, A, NH ₂ , NO ₂ oder CN, insbesondere H, Cl, OH, CH ₃ oder NH ₂ .
5		bedeuten,	
·	in Ic	R ¹	H, OH, OA, SA oder Hal, insbesondere H, OH, OCH $_3$ oder CH $_3$
10		R ²	H, Hal, OH, A, NH ₂ , NO ₂ oder CN, insbesondere H, Cl, OH, CH ₃ oder NH ₂ .
		Het	2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3- Pyrrolyl, insbesondere 1-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-
15	• • •		Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-
		·	Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4- Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin
20			bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4- Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3- Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-
25			oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl,
30		R³, R⁴	H, A, OA oder Hal, insbesondere H, Br, Cl, CH ₃ oder OCH ₃
		bedeuten;	
35	in ld	R ¹ R ²	H, OH, OA, SA oder Hal, insbesondere H, H, Hal, OH, A, NH ₂ , NO ₂ oder CN, insbesondere H, Cl, OH, CH ₃ oder NH ₂ .

Het

5

$$O \longrightarrow A$$
 $O \longrightarrow A$
 $O \longrightarrow A$

bedeuten.

Weiterhin bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I sowie deren Salze und Solvate, worin mindestens einer der Reste R¹, R², R³, R⁴ eine der folgenden Bedeutungen aufweist:
 OH, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NH-CO-A, NH-CO-Ph, SA, SO-A, SO₂-A, SO₂-Ph, CN, OCF₃, CO-A, CO₂H, CO₂A, CO-NH₂, CO-NHA, CO-NA₂, SO₂NH₂,
 SO₂NHA, SO₂NA₂ oder unsubstituiertes oder einfach oder mehrfach durch A, OA, Hal, CF₃ substituiertes Phenyl.

Besonders bevorzugt sind ferner die folgenden Verbindungen der Formeln IA, IB und IC:

$$R^{2} \xrightarrow{\text{Het}} N$$

$$R^{2} \xrightarrow{\text{N}} N$$

$$R^{2} \xrightarrow{\text{N}} N$$

$$R^{1} \xrightarrow{\text{Het}} N$$

$$R^{2} \xrightarrow{\text{N}} N$$

$$R^{3} \xrightarrow{\text{N}} N$$

$$R^{4} \xrightarrow{\text{N}} N$$

$$R^{4}$$

worin R¹, R², Het und Y die oben angegebenen Bedeutungen aufweisen 15 und R² bevorzugt Hal, insbesondere CI bedeutet.

Insbesondere sind Verbindungen der Formeln ID

bevorzugt, worin Hal die oben angegebene Bedeutung aufweist und insbesondere CI bedeutet. 25

> Verbindungen der Formel I, deren Rest R³ Methyl bedeutet weisen eine besonders ausgeprägte Selektivität der Bindung an den NHE-3-Rezeptor auf.

Verbindungen der Formel I, deren Rest R⁴ NH₂ bedeutet zeigen eine besonders gute Löslichkeit in wässrigen Lösungen.

Besonders bevorzugt sind die Verbindungen der Formeln 11 bis 114 sowie deren Salze und Solvate: 35

10

15

20

25

R² bedeutet bevorzugt H, Cl, A, NH₂, NO₂, SCH₃, SOCH₃, SO₂CH₃, OCH₃, OH, CN, CF₃, OCF₃ oder F, insbesondere H, Cl, F, Br, OH, CH₃, NO₂ oder NH₂, Ganz besonders bevorzugt bedeutet R² Cl.

 R^3 bedeutet bevorzugt H, CI, OA, NH₂, NO₂, SCH₃, CN, C₂H₅, OCF₃ oder C₆H₅, insbesondere H, OA oder CH₃. Ganz besonders bevorzugt bedeutet R^3 H oder OCH₃.

R⁴ bedeutet bevorzugt H, F, NH₂ oder NO₂, insbesondere H oder NH₂. Ganz besonders bevorzugt bedeutet R⁴ H oder NH₂.

Vorzugsweise nimmt Y eine der folgenden Bedeutungen an:

5

15

10

NH₂ NHC₆H₅ oder

20

NH₂
N(CH₃)₂ oder

.

NH NH

NH N(CH₃)₂

25

Insbesondere bevorzugt weist Y eine der folgenden Bedeutungen auf:

oder

30

NH₂ ode

NHCH₃

NH NH₂

NHCH NHCH

10

15

20

Die Hydrochloride und p-Toluolsulfonate der Verbindungen der Formeln I sind ganz besonders bevorzugt.

Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere asymmetrisch substituierte Kohlenstoffatome aufweisen und können dementsprechend als reine Enantiomere oder einer Mischung der Enantiomere vorkommen. Ebenso können bei Anwesenheit von mehreren asymmetrisch substituierte Kohlenstoffatome verschiedene Diastereomere auftreten. Die verschiedenen Diastereomere und Enantiomere und deren Mischungen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

Die Verbindungen der Formel I werden vorzugsweise hergestellt, indem man o-Aminophenylheterocyclylketone oder der Formel II

worin R¹, R² und Het die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit 1-Cyanguanidin oder einem entsprechend N-alkylierten oder N-arylierten 1-Cyanguanidin der Formel NC-Y umsetzt, worin Y die oben angegebene Bedeutung aufweist.

Die Umsetzung kann in einem Lösungsmittel, vorzugsweise einem inerten Lösungsmittel, erfolgen.

- 5 Als Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, 10 Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethyl-15 sulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.
- Vorzugsweise wird DMF, Wasser oder ein Alkohol verwendet.

 20 Ganz besonders bevorzugt wird die Reaktion ohne ein Lösungsmittel, d.h. in der Schmelze, bei Temperaturen zwischen 100 und 200° C durchgeführt.
- Von Vorteil ist die Anwesenheit eines sauren Katalysators wie AlCl₃, TiCl₄,
 p-Toluolsulfonsäure, BF₃, Essigsäure, Schwefelsäure, Oxalsäure, POCl₃
 oder Phosphorpentoxid.
 Eine bevorzugte Variante besteht darin, daß einer der Reaktanden bereits
 als Salz, z.B. als Hydrochlorid, eingesetzt wird.
 Eine weitere wertvolle Methode zur Herstellung der Verbindungen der
 Formel I besteht darin, daß man anstatt einer Verbindung der Formel NC-Y
 eine Verbindung der Formel III

HN=CX-Y III

35 worin

X -S-Alkvi, -S-Arvi, -O-Alkyl oder -OArvi

und Alkyl vorzugsweise die oben angegebene Bedeutung von A aufweist und Aryl bevorzugt unsubstituiertes oder einfach oder mehrfach durch A, OH, OA, Hal, CN oder CF₃ substituiertes Phenyl bedeutet, mit einer Verbindung der Formel II umsetzt.

5

Schließlich können die Verbindungen der Formel I durch Umsetzung von Verbindungen der Formel IV

10

15

worin Het, R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

20

angegebene Bedeutung aufweist. Besonders bevorzugt bedeutet HY Guanidin. Bevorzugt wird hierbei in Gegenwart einer starken Base wie Alkalialkoholat oder stark basischen Aminen gearbeitet. Insbesondere finden als Basen bevorzugt Natrium- oder Kaliummethanolat oder – ethanolat, Kalium-tert-Butanolat, DBN, DBU oder DABCO Verwendung. Als Lösungsmittel für die Umsetzung von Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel HY werden vorzugsweise DMSO, NMP oder DMF verwendet.

mit einer Verbindung der Formel HY hergestellt werden, worin Y die oben

25

Die Verbindungen der Formel IV können nach an sich bekannten Herstellungsmethoden erhalten werden.
Besonders bevorzugt werden die Verbindungen der Formel IV durch Umsetzung der Verbindungen der Formel V

30

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{C}
 \mathbb{N}
 \mathbb{C}

35 -

a)
mit heterocyclischen Boronsäuren der Formel Het-B(OH)₂ in Gegenwart
einer Palladiumverbindung wie z.B. Bis(triphenylphosphin)-palladium(II)chlorid im Sinne einer Suzuki-Kupplung. Viele Varianten dieser Reaktion
sind in der Literatur bereits bekannt (z.B. S. L. Buchwald und J. M. Fox,
The Strem Chemiker 200, 18, 1).

b)

mit heterocyclischen Tributylzinnverbindungen der Formel Het-Sn(n-C₂H₅)₃ im Sinne einer Stille-Kupplung (z.B. J. K Stille Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1986, 25, 508).

oder

15 c)

20

5

mit Stickstoffheterocyclen mit freier NH-Funktion wie z.B. Pyridone oder Pyrrol im Sinne einer nukleophilen Verdrängung. Der Heterocyclus ist dann über N angebunden. Bevorzugt wird dabei in Gegenwart eines Säurefängers wie z.B Natriumhydrid oder Kaliumcarbonat und eines polaren Lösungsmittel wie DMSO, NMP oder DMF gearbeitet.

Das Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel V ist ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Anmeldung.

Die neuen Verbindungen der Formeln II und IV sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Anmeldung.

In einigen Fällen kann es sinnvoll sein, die Reste R¹, R², R³, R⁴ und andere funktionelle Gruppen erst nach der Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit den Verbindungen der Formel NC-Y oder den Verbindungen der Formel III, z.B. durch Entfernen einer Schutzgruppe, Etherspaltung oder Hydrierung von Nitrogruppen zu Aminogruppen, zu erzeugen. Entsprechend kann ebenso sinnvoll sein, die Reste R¹, R², R³, R⁴ und andere funktionelle Gruppen erst nach der Umsetzung der Verbindungen der Formel IV mit den Verbindungen der Formel HY durch die oben genannten Maßnahmen zu erzeugen.

10

15

20

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem vorzugsweise inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze von Verbindungen der Formel I mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden und sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I als NHE-3-Inhibitoren und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Trägeroder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens einen NHE-3-Inhibitor der Formel I und/oder eines seiner physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder, oder transdermal in Patches.

Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

Als pharmazeutische Zubereitung für die Verabreichung in Form von Aerosolen oder Sprays sind geeignet z.B. Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen des Wirkstoffs der Formel I in einem pharmazeutisch unbedenklichen Lösungsmittel.

25

20

5

10

15

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate können zur Behandlung und/oder Prophylaxe der oben beschrieben Krankheiten oder Krankheitszuständen verwendet werden.

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 0,1 und 100 mg, insbesondere zwischen 1 und 10 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,001 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allge-

meinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

5

10

Beispiele:

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und/oder durch Kristallisation.

15

Massenspektrometrie (MS): El (Elektronenstoß-Ionisation) M⁺ FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)⁺

20

25

CIH 1 2 3

30

Eine Mischung aus 10,0 g der Verbindung 1, 7,0 g Cyanoguanidin (2) und 22,0 g p-Toluolsulfonsäure wird eine Stunde bei 160°C erhitzt. Die Reaktionsmischung wird mit 80 ml und Methanol erhitzt, mit einer 1 n wässrigen Lösung von Natriumhydroxid alkalisch gestellt und filtriert. Der Rückstand wird wie üblich aufgearbeitet, und mit einer Lösung von Chlorwasserstoffgas in Isopropanol behandelt, wodurch nach Filtration das Produkt 3 erhalten wird (F.p.: 345°C).

10

15

25

30

35

Beispiel 2:

Eine Lösung von 200 mg der Verbindung <u>3a</u> (erhältlich durch Freisetzung der Base aus dem entsprechenden Hydrochlorid) in 40 ml Methanol wird bei normalem Druck in Gegenwart von Pt/C (5-%ig) hydriert. Das Lösungsmittel wird entfernt und der Rückstand wie üblich aufgearbeitet, wodurch nach Zugabe von methanolischer Salzsäurelösung und Filtration das Produkt <u>4</u> erhalten wird.

20 Beispiel 3:

7 8 9

Eine Mischung aus 1,35 g der Verbindung 7 (erhältlich nach Okabe et al., Tetrahedron 1995, 51, 1861-1866), 0,75 g der Boronsäure (8), 309 mg Natriumhydroxid und 116 mg Tetrakis(triphenylphosphin)-palladium(0) in 19 ml Diethylenglycoldimethylether wird für sechs Stunden auf 130°C erhitzt. Die Reaktionsmischung wird anschließend mit Wasser versetzt und aufgearbeitet, wodurch das Produkt 9 erhalten wird (F.p.: 174 -176°C).

Beispiel 4:

5
$$CI + HN + NH_2 CIH NH_2 CIH$$

$$CIH$$

$$CIH$$

<u>6</u>

Eine Mischung aus 1,10 g der Verbindung 5,1,82 g Guanidiniumchlord und 2,89 g 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en in 10,0 ml 1-Methyl-2- pyrrolidon wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wird wie üblich aufgearbeitet, wodurch nach Zugabe von methanolischer Salzsäurelösung das Produkt 6 erhalten wird (F.p.: 294 - 297°C).

Beispiel 5:

15

20

25

30

35

<u>5</u>

Eine Mischung aus 0,50 g der Verbindung 7, 0,765 g 2-(Tributylstannyl)furan (10), und 0,150 g Bis(triphenylphosphin)-Palladium (II)-chlorid in 25 ml Dioxan wird für zwei Stunden unter Rückfluss erhitzt. Das Lösungsmittel wird entfernt und der Rückstand wie üblich aufgearbeitet, wodurch die Verbindung 11 erhalten wird.

15

Beispiel 6:

10 11 12

0,901 g Guanidiniumchlord wird mit 1,75 ml einer 30-prozentigen Lösung von Natriummethylat in Methanol für 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel entfernt und der Rückstand mit einer Lösung von 0,25 g der Verbindung 11 in 10 ml Dimethylformamid versetzt. Die Mischung wird für zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschließend wie üblich aufgearbeitet, wodurch die Verbindung 12 erhalten wird (F.p.: 209 - 212°C).

20 Beispiel 7:

1,05 g der Verbindung 7, 0,55 g 13 und 2,0 g Kaliumcarbonat werden in werden in 15 ml Dimethylformamid bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Anschließend wird die Reaktionsmischung mit Wasser verdünnt und filtriert. Durch übliche Aufarbeitung des Rückstandes wird das Produkt 14 erhalten.

Beispiel 8:

5

10

15

$$CI \longrightarrow CI \longrightarrow NH_2$$

$$CIH$$

$$14$$

$$15$$

250 mg der Verbindung <u>14</u> werden in 3 ml Dimethylsulfoxid gelöst und mit 100 mg DABCO versetzt. Anschließend wird eine stöchiometrische Menge Guanidin Base (aus Guanidiniumchlord durch Natriummethylat freigesetzt) in Dimethylsulfoxid zugefügt und für 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von Wasser wird filtriert, der Rückstand wie üblich aufgearbeitet und nach Zugabe einer Lösung von HCI in Isopropanol und Filtration in das Produkt <u>15</u> überführt (F.p.: 285 Grad).

Beispiel 9:

<u>7</u>

Eine Lösung von 0,70 ml Pyrrol in 10 ml Dimethylsulfoxid wird unter Stickstoff-Atmosphäre mit 340 mg Natrium in Weissöl versetzt und für 30 Minuten gerührt. Die erhaltene Lösung wird unter Kühlung in eine Lösung von 2,33 g der Verbindung 7 in 10 ml Dimethylsulfoxid getropft und für weitere zwei Stunden gerührt. Die Reaktionsmischung wird anschließend mit Wasser versetzt und wie üblich aufgearbeitet, wodurch das Produkt 16 erhalten wird.

Beispiel 10:

5 $CI \longrightarrow N$ $N \longrightarrow N$

<u>16</u> <u>17</u>

Eine Lösung von 528 mg der Verbindung 16 in 5 ml Dimethylsulfoxid wird mit 225 mg DABCO versetzt und für 30 Minuten gerührt. Anschließend werden 0,10 ml Guanidin Base zugegeben und für weitere 30 Minuten gerührt. Nach Zugabe von Wasser wird wie üblich aufgearbeitet, wodurch das Produkt 17 erhalten wird (F.p.: 153°C).

Beispiel 11:

15

20

25

<u>16</u>

530 mg der Verbindung 16 werden in 10 ml Tetrahydrofuran gelöst, mit 340 mg NBS versetzt und für zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach erneuter Zugabe von 250 mg NBS wird die Reaktionsmischung für zwei Stunden gerührt, mit Wasser verdünnt und wie üblich aufgearbeitet, wodurch das Produkt 18 erhalten wird.

Aus Verbindung 18 wird analog Beispiel 10 die entsprechende Guanidin Verbindung erhalten.

Analog zu den oben angegebenen Verfahren wurden unter Verwendung der entsprechenden Vorstufen die folgenden Verbindungen als NHE-3-Inhibitoren in Form Ihrer bevorzugten Säureadditionssalze erhalten:

Im Folgenden bedeutet pTsOH p-Toluolsulfonsäure.

Beispiele 12 - 29:

10

5

		R ¹	R ²	R ³	R ⁴	HX
	(12)	H	OCH ₃	Н	Н	pTsOH
20	(13)	Ή	OCH ₃	Н	Н	HCI
•	(14)	Н	Cl	H .	Methyl	HCI
	(15)	Н	CI .	Н	Ethyl	HCI
	(16)	Н	CI	Н	CN	pTsOH
	(17)	Н	CI	Н	NO ₂	pTsOH
25	(18)	H .	CI	Н	NH ₂	pTsOH
	(19)	H	CI	Η .	CF ₃	HCI
	(20)	H	CI	Н	OCH ₃	pTsOH
	(21)	H	CI	H	SO ₂ CH ₃	HCI
	(22)	H	CI	Methyl	Н	HCI
30	(23)	Н	CI	Ethyl ·	Н	HCI
	(24)	Н	CI	CN	Н	HCI
	(25)	Н	CI	NO ₂	H	HCI
	(26)	Н	CI	NH ₂	H.	HCI
	(27)	Н	CI	CF ₃	H	HCI
35	(28)	H	CI	OCH ₃	Н	HCI
	(29)	Н	CI	SO ₂ CH ₃	Н	HCI

Beispiele 30 – 47:

5

10

		R ¹	R ²	R ³	R⁴	нх	
	(30)	Н	CI	Н	H	pTsOH	(F.p.: 208°C)
15	(31)	Н	CI	Н	Н	HCI	
	(32)	H	CI	Н	Methyl	HCI	
	(33)	Н	Cl	Н	Ethyl	HCI	
	(34)	·H	CI	Н	CN	pTsOH	: .
	(35)	Н	Cl	Н	NO ₂	pTsOH	
20	(36)	Н	Cl	Н	NH ₂	pTsOH	
	(37)	Н	CI	Н	CF ₃	HCI	
	(38)	Н	Ci	Н	OCH ₃	pTsOH	
	(39)	Н	CI	Н	SO ₂ CH ₃	HCI	
	(40)	Н	CI	Methyl	Н	HCI	
25	(41)	Н	CI	Ethyl	H,	HCI	
-	(42)	Н	CI	CN	Н	HCI	
	(43)	Н	CI	NO ₂	Н	HCI	
	(44)	H	CI	NH ₂	Н	HCI	
	(45)	Н	CI	CF ₃	Н	HCI	
30	(46)	Н	CI	OCH ₃	· H	HCI	
	(47)	Н	CI	SO₂CH₃	Н	HCI	

Beispiele 48 – 65:

10 R^1 R^2 R³ R^4 HX (48)Н CI Н pTsOH Н (49)Н OCH₃ Н Н HCI (50)Н CI Н Methyl **HCI** (51)CI Н Н Ethyl HCI 15 (52)H CI pTsOH CN Н (53)CI NO₂ Н Н pTsOH (54)CI Н NH₂ pTsOH Н (55) CI CF₃ Н Н HCI (56)CI H OCH₃ Н pTsOH 20 (57) Н CI Н SO₂CH₃ HCI (58)CI Н Methyl Н HCI (59)Н CI Ethyl HCI Н (60)CI CN H HCI Н (61)Н NO₂ CI Н HCI 25 (62)CI Н NH₂ **HCI** Н (63)Н CI CF₃ HCI H (64)OCH₃ Н CI **HCI** Н (65)Н CI SO₂CH₃ Н **HCI**

30

Beispiele 66 - 83:

10		R ¹	R ²	R^3	R⁴	HX .	
	(66)	Н	: CI	Н	Н	pTsOH	(F.p.: 305°C, Zers.)
	(67)	Н	· CI	н	Н	HCI	
•	(68)	H	CI	Н	Methyl	HCI	
46	(69)	Н	CI	Н	Ethyl	HCI	
15	(70)	Н	CI	Н	CN	рТѕОН	
	(71)	Н	CI	Н	NO ₂	pTsOH	,
	(72)	Н	CI	·H	NH ₂	pTsOH	
	(73)	Н	CI	H	CF ₃	HCI.	
20	(74)	Н	CI	H ·	OCH ₃	pTsOH	
20	(75)	Н	CI	H	SO ₂ CH ₃	HCI	
	(76)	Н	CI	Methyl	Н	HCI	•
	(77)	Н	CI	Ethyl	Н	HCI	
	(78)	Н	CI	CN	H	HCI	
25	(79)	Н	CI	NO ₂	H	HCI	
23	(80)	Н	CI	NH ₂	Н	HCI	
	(81)	Н	CI	CF₃	Н	HCI	
	(82)	Н	CI	OCH₃	Н	HCI	
	(83)	Н	CI	SO₂CH₃	Н	HCI ·	

30

Beispiele 84 – 101:

10		R ¹	R ²	R ³	R⁴	HX
	(84)	Н	CI	Н	Н	pTsOH
	(85)	Н	OCH ₃	Н	Н	HCI
	(86)	Н	CI	Н	Methyl	HCI
	(87)	Н	CI	Н	Ethyl	HCI
15	(88)	· H	CI	H	CN	pTsOH
	(89)	Н	CI	Н	NO ₂	pTsOH
	(90)	Н	CI	Н	NH ₂	pTsOH .
	(91)	Н	CI	Н	CF ₃	HCI
	(92)	H	CI	Н	OCH ₃	pTsOH
20	(93)	Н	CI	Н	SO ₂ CH ₃	HCI
	(94)	Н	CI .	Methyl	Н	HCI
	(95)	H	CI	Ethyl	Н	HCI ·
	(96)	Н	CI	CN	Н	HCI
	(97)	Н	CI	NO ₂	H	HCI
25	(98)	Н	CI	NH ₂	Н	HCI
•	(99)	Η .	CI	CF ₃	Н	HCI
	(100)	Н	CI	OCH ₃	Н	HCI
	(101)	Н	CI	SO ₂ CH ₃	Н .	HCI

30 <u>Beispiele 102 – 119:</u>

$$R^{2}$$
 R^{4}
 N
 NH_{2}
 NH_{2}

 \mathbb{R}^3 R^1 R^2 R^4 HX 10 (102) Н CI Н Н pTsOH (103)CI Н HCI Н Н (104)Ĥ H CI Methyl HCI Н (105)Н Cl **Ethyl** HCI 15 (106)Н CN CI H pTsOH NO₂ (107)Н CI Н pTsOH (108)H. NH_2 Н CI pTsOH Н (109)Н CI CF₃ HCI OCH₃ (110)Н CI Н pTsOH H-SO₂CH₃ 20 (111)Н CI HCI (112)CI H Methyl Н HCI (113)Н CI **Ethyl** Н HCI CN Н (114)Н CI HCI NO₂ (115)CI H Н HCI 25 NH_2 Н CI (116)Н HCI (117)CF₃ Н CI Н HCI CI OCH₃ (118)Н Н HCI

SO₂CH₃ H

HCI

30 <u>Beispiele 120 – 137:</u>

Н

(119)

CI

10		R ¹	R ²	R ³	R ⁴	HX
	(120)	H	Cl	Н	Н	pTsOH
	(121)	Н	CI	Н	Н	HCI
	(122)	Н	CI ,	Н	Methyl	HCI
	(123)	Н	CI	Н	Ethyl	HCI
15	(124)	Н	CI	Н	CN	pTsOH
	(125)	Н	CI .	Н	NO ₂	pTsOH
	(126)	Н	CI	Н	NH ₂	pTsOH
	(127)	Н	CI	Н	CF ₃	HCI '
	(128)	Н	CI	Н	OCH ₃ .	pTsOH
20	(129)	Н	CI	Н	SO ₂ CH ₃	HCI
	(130)	Н	CI	Methyl	Н	HCI
	(131)	H	CI	Ethyl	Н	HCI
	(132)	Н	CI .	CN	H	HCI
	(133)	Н	CI	NO ₂	Н	HCI
25	(134)	Н	CI	NH ₂	Н	HCI
	(135)	Н	CI	CF ₃	Н	HCI
	(136)	Н	Cl	OCH ₃	Н	HCI
	(137)	Н	CI	SO ₂ CH ₃	Н	HCI

30

Beispiele 138 - 155:

 R^2 R^3 R^1 R^4 HX 10 CI (138)Н Н pTsOH Н (139)HCI CI Н Н (F.p.: 297°C) Н (140)CI Methyl Н Н HCI HCI (141)H CI Н Ethyl (142)Н CI Н CN pTsOH 15 Н NO₂ (143)CI H pTsOH NH₂ (144)H CI -Н pTsOH CF₃ HCI (145)Н CI Н (146)Н CI Н OCH₃ pTsOH (147)CI: SO₂CH₃ Н Н HCI 20 CI: Methyl (F.p.: 296 - 299°C) (148)Н Н HCI (149)Ethyl CI Н HCI Н Н CI CN Н HÇI (150)(151)Н CI NO_2 Н HCI CI NH₂ HCI (152)Н Н 25 CF₃ CI HCI (153)Н Н OCH₃ CI Н HCI (154)Н SO₂CH₃ (155)Н CI Н HCI

30 Beispiele 156 – 173:

10 R^1 R^2 \mathbb{R}^3 R^4 HX(156)Н CI Н Н pTsOH (157) Н OCH₃ Н Н HCI (158)H CI Methyl H HCI (159)CI Н Н **Ethyl** HCI 15 CI (160)Н pTsOH H CN (161)Н CI NO₂ pTsOH Н (162)CI H NH₂ H pTsOH (163)CF₃ Н CI Н HCI (164)Н CI OCH₃ pTsOH Н 20 (165)Н CI H SO₂CH₃ HCI (166)Н CI Methyl H HCI (167). H CI Ethyl Н HCI (168)Н CI CN HCI Н (169)CI Н NO₂ Н HCI 25 (170)Н CI NH₂ Н HCI (171)Н CI CF₃ HCI Н (172)Н CI OCH₃ Н HCI (173)Н CI SO₂CH₃ Н HCI

30 <u>Beispiele 174 – 191:</u>

10		R ¹	R ²	R ³	R⁴	HX	·
	(174)	Н	CI	H	Н	pTsOH	
	. (175)	H.	CI	Н	Н	HCI	(F.p.: 245°C)
	(176)	Н	CI	Η ,	Methyl	HCI	
	(177)	Н	CI	Н	Ethyl	HCI	
15	(178)	Н	CI	Н	CN	pTsOH	
	(179)	Н	CI	Н	NO ₂	pTsOH	
	(180)	Н	CI	Н	NH_2	pTsOH	
	(181)	Н	CI	Н	CF ₃	HCI	
	(182)	Н	CI	Н	OCH₃	pTsOH	
20	(183)	Н	CI	Н	SO ₂ CH ₃	HCI	
	(184)	Н	CI	Methyl	Н	HCI	
	(185)	Н	CI	Ethyl	Н	HCI	•
-	(186)	Н	Cl	CN	Н	HCI	
	(187)	Н	CI	NO ₂	Н	HCI	
25	(188)	H	CI	NH ₂	Н	HCI	
	(189)	Н	CI	CF ₃	Н	HCI	
	(190)	Н	CI	OCH ₃	H	HCI	
-	(191)	Н	CI	SO ₂ CH ₃	Н	HCI	

30 <u>Beispiele 192 – 212:</u>

		R^1	R^2	R^3	R ⁴	НХ	
	(192)	H	CI	Н	H	pTsOH	
	(193)	Н	OCH₃	Н	Н	HCI.	
5	(194)	Н	CI	Br	Н	HCI	
	(195)	Н	CI	Η .	Br	HCI	
	(196)	H	CI	Br _.	Br	HCI	(F.p.: 302°C)
	(197)	Н	CI	Н	Methyl	HCI	
	(198)	Н	CI	Н	Ethyl	HCI	
10	(199)	·H	CI	Н	.CN	рТѕОН	
	(200)	H	CI	Н	NO ₂	pTsOH	
	(201)	Н	CI	Н	NH ₂	pTsOH	
	(202)	Н	CI	Н	CF ₃	HCI	
	(203)	Н	CI	Н	OCH₃	pTsOH	
15	(204)	Н	Ci	Н	SO ₂ CH ₃	HCI	
	(205)	Н	CI	Methyl	Н	HCI	
	(206)	Н	CI	Ethyl	Н	HCI	
	(207)	Н	CI	CN	Н	HCI	
	(208)	Н	CI	NO ₂	·H	HCI	
20	(209)	Н	CI	NH ₂	$\mathbf{H} \rightarrow$	HCI	
	(210)	Ή	CI	CF ₃	Н	HCI	·
	(211)	Н .	CI	OCH₃	Н	HCI	
	(212)	Н	CI	SO ₂ CH ₃	Н	HCI	

Beispiele 213 - 232:

$$R^{2} \xrightarrow{N N NH_{2}} * HX$$

35 -

<u> </u>	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	HX	
(213)	Н	CI	Н	Н	pTsOH	
(214)	Н	CI	Н	Н	HCI	

	(215)	Н	CI	Methyl	Methyl	HCI	(F.p.: 317 – 320°C)
	(216)	Н	CI.	Ethyl	Ethyl	HCI	•
	(217)	Н	CI	Н	Methyl	HCI	
5	(218)	H	CI	H	Ethyl	HCI	
•	(219)	Н	CI	Н	CN	pTsOH	
	(220)	Н	Cl	Н	NO ₂	pTsOH	
	(221)	Н	CI	Н	NH ₂	pTsOH	
	(222)	Н	CI	Н	CF ₃	HCI	
10	(223)	√ H	CI	Н	OCH₃	pTsOH	
	(224)	Н	CI	Н	SO ₂ CH ₃	HCI	
	(225)	Н	CI	Methyl	Н	HCI	
	(226)	H	CI	Ethyl	H	HCI	
	(227)	H	CI	CN	Н	HCI	
15	(228)	Н	CI	NO ₂	Н	HCI	
	(229)	Η.	CI	NH ₂	· H	HCI	
	(230)	·H	CI	CF ₃	Н	HCI	
	(231)	Н	CI	OCH ₃	Н	HCI	
	(232)	H	CI	SO ₂ CH ₃	Н	HČI	

Beispiele 233 – 252:

25

. 30

		R ¹	R ²	R ³	R⁴	HX	
	(233)	Н	CI	Н	Н	pTsOH	
	(234)	Н	CI	Н	Н	HCI	
35	(235)	Н	CI .	OCH ₃	OCH ₃	HCI	(F.p.: 270 – 275°C)
	(236)	Н	CI	OCF ₃	OCF ₃	HCI	

	(237)	H	CI	Н	Methyl	HCI
	(238)	Н	CI (Н	Ethyl	HCI
	(239)	Н	CI	Н	CN	рТѕОН
	(240)	Н	CI	Н	NO ₂	pTsOH
5	(241)	Н	CI	Н	NH ₂	pTsOH
	(242)	Н	CI	Н	CF ₃	HCI
	(243)	Н	CI	Н	OCH₃	pTsOH
	(244)	Н	CI	Н	SO ₂ CH ₃	HCI
	(245)	Н	CI	Methyl	Н	HCI
10	(246)	Н	CI	Ethyl	Н	HCI
	(247)	H	CI	CN	Н	HCI
	(248)	Н	CI	NO ₂	Н	HCI
	(249)	Н	CI	NH ₂	Н	HCI
	(250)	Н	CI	CF₃	Н	HCI
15	(251)	Н	CI	OCH ₃	Н	HCI
	(252)	Н	CI	SO ₂ CH ₃	Н	HCI .

Pharmakologische Tests

20 Im folgenden ist die Methodik dargestellt, die zur Charakterisierung der Verbindungen der Formel I als NHE-3-Inhibitoren verwendet wird.

Die Verbindungen der Formel I werden in bezug auf ihre Selektivität gegenüber den Isoformen NHE-1 bis NHE-3 charakterisiert. Die drei Isoformen werden in Maus-Fibroblastenzellinien stabil exprimiert. Die Hemmwirkung der Verbindungen wird durch Bestimmung der EIPA-empfindlichen ²²Na⁺-Aufnahme in die Zellen nach intrazellulärer Acidose beurteilt.

30 Material und Methoden

LAP1-Zellinien, die die unterschiedlichen NHE-Isoformen exprimieren

Die LAP1-Zellinien, die die Isoformen NHE-1, -2 und -3 exprimieren (eine Maus-Fibroblastenzellinie), wurden von Prof. J. Pouysségur (Nice, Frankreich) erhalten. Die Transfektionen werden nach dem Verfahren von

Franchi et al. (1986) durchgeführt. Die Zellen werden in Dulbeccos modifiziertem Eagle-Medium (DMEM) mit 10% inaktiviertem fötalem Kälberserum (FKS) kultiviert. Zur Selektion der NHE-exprimierenden Zellen wird das sogenannte "Säureabtötungsverfahren" von Sardet et al. (1989) verwendet. Die Zellen werden zuerst 30 Minuten in einem NH₄Cl-haltigen bicarbonat- und natriumfreien Puffer inkubiert. Danach wird das extrazelluläre NH₄Cl durch Waschen mit einem bicarbonat-, NH₄Cl- und natriumfreien Puffer entfernt. Im Anschluß daran werden die Zellen in einem bicarbonatfreien, NaCl-haltigen Puffer inkubiert. Nur diejenigen Zellen, die NHE funktionell exprimieren, können in der intrazellulären Ansäuerung, der sie ausgesetzt werden, überleben.

Charakterisierung von NHE-Hemmstoffen in bezug auf ihre Isoformselektivität

15

10

5

Mit den obengenannten Maus-Fibroblastenzellinien, die die Isoformen NHE-1, NHE-2 und NHE-3 exprimieren, werden Verbindungen nach der von Counillon et al. (1993) und Scholz et al. (1995) beschriebenen Vorgehensweise auf Selektivität gegnüber den Isoformen geprüft. Die 20 Zellen werden intrazellulär nach dem NH₄Cl-Prepulse-Verfahren und anschließend durch Inkubation in einem bicarbonatfreien ²²Na⁺-haltigen Puffer angesäuert. Aufgrund der intrazellulären Ansäuerung wird NHE aktiviert und Natrium wird in die Zellen aufgenommen. Die Auswirkung der Prüfverbindung wird als Hemmung der EIPA (Ethyl-isopropylamilorid)empfindlichen ²²Na⁺-Aufnahme ausgedrückt. 25 Die Zellen, die NHE-1, NHE-2 und NHE-3 exprimierten, werden in einer Dichte von 5-7,5 x 10⁴ Zellen/Näpfchen in Mikrotiterplatten mit 24 Näpfchen ausgesät und 24 bis 48 Stunden bis zur Konfluenz gezüchtet. Das Medium wird abgesaugt und die Zellen werden 60 Minuten bei 37° C 30 im NH₄Cl-Puffer (50 mM NH₄Cl, 70 mM Cholinchlorid, 15 mM MOPS, pH 7,0) inkubiert. Anschließend wird der Puffer entfernt und die Zellen werden rasch zweimal mit dem Cholinchlorid-Waschpuffer (120 mM Cholinchlorid, 15 mM PIPES/Tris, 0,1 mM Ouabain, 1 mM MgCl₂, 2 mM CaCl₂, pH 7,4) überschichtet und abgesaugt. Im Anschluß daran werden die Zellen mit 35 dem Cholinchlorid-Beladungspuffer (120 mM Cholinchlorid, 15 mM

PIPES/Tris, 0,1 mM PIPES/Tris, 0,1 mM Quabain, 1mM MgCl₂, 2mM

CaCl₂, pH 7.4, ²²Na[±] (0,925 kBg/100 ml Beladungspuffer)) überschichtet und darin für 6 Minuten inkubiert. Nach Ablaufen der Inkubationszeit wird der Inkubationspuffer abgesaugt. Zwecks Entfernung extrazellulärer Radioaktivität werden die Zellen viermal rasch mit eiskalter
 phosphatgepufferter Kochsalzlösung (PBS) gewaschen. Danach werden die Zellen durch Zusatz von 0,3 ml 0,1 N NaOH pro Näpfchen solubilisiert. Die zellfragmenthaltigen Lösungen werden in Szintillationsröhrchen überführt. Jedes Näpfchen wird noch zweimal mit 0,3 ml 0,1 N NaOH gewaschen und die Waschlösungen werden ebenfalls in die entsprechenden Szintillationsröhrchen gegeben. Die das Zellysat enthaltenden Röhrchen werden mit Szintillationscocktail versetzt und die in die Zellen aufgenommene Radioaktivität wird durch Bestimmung der β-Strahlung bestimmt.

15

Literatur:

Counillon et al. (1993) Mol. Pharmacol. 44: 1041-1045 Franchi et al. (1986) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 83: 9388-9392 Sardet et al. (1989) Cell 56: 271-280

20 Scholz et al. (1995) Cardiovasc. Res. 29: 260-268

25

30

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines NHE-3-Inhibitors der Formel I und 5 g
Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit
2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

10

15

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines NHE-3-Inhibitors der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines NHE-3-Inhibitors der Formel I,
9,38 g NaH₂PO₄ · 2 H₂O, 28,48 g Na₂HPO₄ · 12 H₂O und 0,1 g
Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt
auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese
Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

25 Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines NHE-3-Inhibitors der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

30 Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg eines NHE-3-Inhibitors der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Beispiel G: Kapseln

2 kg eines NHE-3-Inhibitors der Formel I werden in üblicher Weise in
 Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg NHE-3-Inhibitor der Formel I in 60 I zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

20

5

25

30

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

5

10

worin

Y

oder

15

Het einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch R³ und/oder R⁴ substituierten, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen heterocyclischen Rest,

20

 R^1 , R^2 ,

25

R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander H, A, OA, Hal, CF₃, CH₂CONH₂, CH₂CO₂H, CH₂CO₂A, CH₂NH₂, CH₂NA₂, CH₂NHA, CH₂OH, CH₂OA, OH, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NH-CO-A, NH-CO-Ph, SA, SO-A, SO₂-A, SO₂-Ph, CN, OCF₃, CO-A, CO₂H, CO₂A, CO-NH₂, CO-NHA, CO-NA₂, SO₂NH₂, SO₂NHA, SO₂NA₂, CHO, unsubstituiertes oder einfach oder mehrfach durch A, OH, OA, Hal, CN oder CF₃ substituiertes

Phenyl, Benzyl, Cyclohexylmethyl oder einen einfach oder

mehrfach durch A, OH, OA, Hal, CN oder CF₃ substituierten

30

Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen,

heterocyclischen Rest,

35

Hal F, Cl, Br oder I

10

15

20

25

30

35

 R^5 , R^6 ,

R⁷, R⁸ jeweils unabhängig voneinander H, Benzyl, Allyl oder eine andere Aminoschutzgruppe, A oder unsubstituiertes oder einfach oder mehrfach durch A, OA, CN, Hal oder CF₃ substituiertes Phenyl bedeutet, wobei R⁵ und R⁷, R⁵ und R⁶ sowie R⁷ und R⁸ 5-7-gliedrige Ringe bilden können,

sowie deren Salze, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen und ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate.

Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Het die Bedeutung 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, insbesondere 1-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl oder 1-, 2- oder 3-Piperazinyl aufweist oder aus der folgenden Gruppe ausgewählt wird:

ON HC CH₃

O CH₃

CH₃

CH₃

CH₃

15

- 3. Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet dass R¹, R², R³ und R⁴ unabhängig voneinander H, A, OA, Hal, CF₃, CH₂CONH₂, CH₂CO₂H, CH₂CO₂A, CH₂NH₂, OH, NO₂, NH₂, NHA, NA₂, NH-CO-A bedeuten.
- 4. Verbindungen der Formel 1 nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass R⁵ und R⁷ gleichzeitig H bedeutet, während R⁶ oder R⁸ die Bedeutung H oder A aufweist.
- 5. Verbindungen der Formeln IA, IB und IC:

25

20

30

$$R^2$$
 N IB

worin R¹, R², Het und Y die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

- 5 6. Verbindungen der Formel IA, IB und IC nach Anspruch 5, worin R² die Bedeutung Cl aufweist.
 - 7. Verbindungen der Formeln I1 bis I14 sowie deren Salze und Solvate:

10

15

20

25

30

CI NH NH 17

15 H₃C CH₃ I10

Br N Br 112

S II3

O CH, 114

BNSDOCID: <WO____03051866A1_I_>

25

30

- 8. Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche sowie deren Salze und/oder Solvate als NHE 3-Inhibitoren.
- 9. Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Anwendung bei der Bekämpfung von Krankheiten.
- 10. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von Hypertonie, von Thrombosen, ischämischen Zuständen des Herzens, des peripheren und zentralen Nervensystems und des Schlaganfalls, ischämischen Zuständen peripherer Organe und Gliedmaßen und zur Behandlung von Schockzuständen.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zum Einsatz bei chirurgischen Operationen und Organtransplantationen und zur Konservierung und Lagerung von Transplantaten für chirurgische Maßnahmen.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von Krankheiten, bei denen die Zellproliferation eine primäre oder sekundäre Ursache

darstellt, zur Behandlung oder Prophylaxe von Störungen des Fettstoffwechsels:oder gestörtem Atemantrieb.

- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von ischämischer Niere, ischämischen Darmerkrankungen oder zur Prophylaxe von akutem oder chronischen Nierenerkrankungen.
 - 15. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von bakteriellen und parasitären Krankheiten.
 - 16. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt mindestens eines NHE-3-Inhibitors nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate.
 - 17. Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze und Solvate zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Trägeroder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform bringt.
- 18. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von Krankheiten, die durch eine verstärkte NHE-Aktivität verursacht werden und/oder durch eine Verringerung der NHE-Aktivität beeinflußt werden können.

10

15

20

10

15

20

- 19. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von Krankheiten oder Zuständen, die durch erhöhte Aufnahme von Natriumionen und Wasser in Zellen von mit Sauerstoff unterversorgten Organen verusacht werden.
- 20. Arzneimittel enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate und mindestens einen weiteren Arzneimittelwirkstoff.
 - 21. Set (Kit), bestehend aus getrennten Packungen von
 - (a) einer wirksamen Menge an einer Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate und
 - (b) einer wirksamen Menge eines weiteren Arzneimittelswirkstoffs.
 - 22. Verbindungen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 als Arzneimittelwirkstoffe.
- 25 23. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I sowie deren Salze und Solvate, dadurch gekennzeichnet, daß man entweder

(a)

Verbindungen der Formel II

worin R¹, R² und Het die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

mit 1-Cyanguanidin oder einem entsprechend N-alkylierten oder N-arylierten Cyanguanidin der Formel NC-Y umsetzt, worin Y die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist

5 oder

(b)

anstatt einer Verbindung der Formel NC-Y eine Verbindung der Formel III

10 HN=CX-Y III

worin X -S-Alkyl, -S-Aryl, -O-Alkyl oder --OAryl bedeutet, mit einer Verbindung der Formel II umsetzt

15 oder

(c)

Verbindungen der Formel IV

20 IV

worin Het, R¹ und R² die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben mit einer Verbindung der Formel HY umsetzt, worin Y die in Anspruch 1

und gegebenenfalls im Anschluß an die Schritte (a), (b) oder (c) eine basische oder saure Verbindung der Formel I durch Behandeln mit einer Säure oder Base in eines ihrer Salze oder Solvate umwandelt.

Het

24. Verbindungen der Formel II

angegebene Bedeutung aufweist

25

30

worin R¹, R² und Het die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

25. Verbindungen der Formel IV

5

10

worin Het, R^1 und R^2 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

15

20

25

30

PCT/EP 02/13061

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D401/04 A61K31/517 C07D413/04 C07D213/50

A61K31/517 A61P13/12 C07D213/50 CO7D409/04

CO7D407/04

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC\ 7\ C07D\ A61K\ A61P$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BEILSTEIN Data, WPI Data, CHEM ABS Data

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
X	WO 01 79186 A (MERCK PATENT GMBH ;BEIER NORBERT (DE); GERICKE ROLF (DE); WILM CLA) 25 October 2001 (2001-10-25)	1-22
A	page 1, line 1 -page 4, line 7	23-25
Α	EP 0 825 178 A (HOECHST AG) 25 February 1998 (1998-02-25) page 3, line 1 -page 4, line 55 page 10, line 29 - line 30	1-25
Α	US 3 956 495 A (LACEFIELD WILLIAM B) 11 May 1976 (1976-05-11)	1-24
X	column 1, line 53 -column 2, line 46; example XII; table 1	25
	-/	
		·

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 "T" tater document published after the international tiling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the an. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 3 March 2003	Date of mailing of the international search report
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer
NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Usuelli, A

Form PCT/ISA/210 (second cheet) (July 1992)

PCT/EP 02/13061

.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X A	WO 02 20469 A (HONG BONG JIN ; MOON JOONG HO (KR); PARK JOON WON (KR); SHIM JEO YO) 14 March 2002 (2002-03-14) page 1, line 1 -page 4, line 25	1-22
`	Page 1, Time 1 Page 4, Time 20	23-25
x	HUNZIKER F ET AL: "NEUROLEPTIC PIPERAZINYL DERIVATIVES OF 10H-THIENO U3,2-CU1 BENZAZEPINES AND 4H-THIENO U2,3-CU1 BENZAZEPINES" EUROPEAN JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, EDITIONS SCIENTIFIQUE ELSEVIER, PARIS, FR, vol. 16, no. 5, 1981, pages 391-398, XPO00654449 ISSN: 0223-5234 table IV	24
X	US 3 950 526 A (INABA SHIGEHO ET AL) 13 April 1976 (1976-04-13) Spalte 3, formel (III) example 2	.24
x	KYBA E P ET AL: "GENERAL SYNTHESIS OF SUBSTITUTED FLUORENONES AND AZAFLUORENONES" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, US, vol. 53, no. 15, 1988, pages 3513-3521, XP000918574 ISSN: 0022-3263 Schema I, Formel B. Seite 3518, Verbindung 8d	24
X .	GB 948 888 A (HOFFMANN LA ROCHE) 5 February 1964 (1964-02-05) Seite 2, formula (II) example 6	24
X	US 3 100 770 A (AUGUST SCHMIDT ROBERT ET AL) 13 August 1963 (1963-08-13) Spalte 4, formel XIII column 2, line 2; example 8	24
X	EP 0 530 994 A (MERCK & CO INC) 10 March 1993 (1993-03-10) example 99	24
	-/	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

PCT/EP 02/13061

		PCI/EP UZ	./ 10001
C.(Continu	BLION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X .	MOKROSZ J ET AL: "Structure-activity relationship studies of CNS agents. Part 29. N-Methylpiperazino-substituted derivatives of quinazoline, phthalazine and quinoline as novel alphal, 5-HT1A and 5-HT2A receptor ligands" EUROPEAN JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, EDITIONS SCIENTIFIQUE ELSEVIER, PARIS, FR, vol. 31, no. 12, 1996, pages 973-980, XP004071792 ISSN: 0223-5234 Schema I; Verbindungen 24-25		25
X	FR 1 572 121 A (PARKE DAVIS & COMPANY) 27 June 1969 (1969-06-27) page 3, left-hand column, paragraph 5; example 5		25
X .	DATABASE CROSSFIRE BEILSTEIN 'Online! Beilstein Institut zur Förderung der Chemischen Wissenschaften, Frankfurt am Main, DE; retrieved from BRN: 7028562 XP002232263 abstract & BODAJLA ET AL.: COLLECT. CZECH. CHEM. COMMUN., vol. 59, no. 6, 1994, pages 1463-1466,		25
		•	
			•
			1
			1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second shoot) (July 1992)

hation on patent family members

PCT/EP 02/13061

				PCI/EP	02/13061
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0179186	Α	25-10-2001	DE	10019062 A1	25-10-2001
			AU	9337301 A	30-10-2001
			WO	0179186 A1	25-10-2001
			EP	1274691 A1	15-01-2003
•			NO	20024997 A	17-10-2002
EP 0825178	Α	25-02-1998	DE	19633966 A1	26-02-1998
			AT	202338 T	15-07-2001
		•	AU	713664 B2	09-12-1999
			AU	3519297 A	26-02-1998
			BR	9704483 A	29-12-1998
			CA	2213714 A1	22-02-1998
			CN	1174833 A ,B	04-03-1998
			CZ	9702659 A3	18-03-1998
			DE	59703851 D1	26-07-2001
			DK	825178 T3	03-09-2001
			EP	0825178 A1	25-02-1998
			ES	2158413 T3	01-09-2001
			GR HR	3036123 T3 970450 A1	28-09-2001 31-08-1998
			HU	970450 A1 9701416 A2	30-03-1998
			IL	121590 A	23-05-2002
			ĴP	10109970 A	28-04-1998
			NO	973850 A	23-02-1998
			NZ	328639 A	28-01-1999
			PL	321748 A1	02-03-1998
			PT	825178 T	30-10-2001
			IZ	825178 T1	31-10-2001
			SK	113897 A3	04-03-1998
			TR	9700827 A2	21-03-1998
			US	6005010 A	21-12-1999
			ZA	9707494 A	23-02-1998
US 3956495	Α	11-05-1976	US 	4048312 A	13-09-1977
WO 0220469	A	14-03-2002	WO	0220469 A1	14-03-2002
US 3950526	Α	13-04-1976	JP	48021952 B	02-07-1973
			US	3859237 A	07-01-1975
			AT	307422 B	25-05-1973
			BE	765947 A1	16-09-1971
			CA	957688 A1	12-11-1974
			CH	553188 A	30-08-1974
			CS	174157 B2	31-03-1977
			DE DK	2118315 A1	. 04-11-1971
•			FR	130115 B 2092057 A5	23-12-1974 21-01-1972
			GB	1317338 A	16-05-1973
			HU	162492 B	28-02-1973
			NL.	7105220 A	22-10-1971
			NO	131886 B	12-05-1975
			PH	9521 A	09-01-1976
			PH	9313 A	18-08-1975
			SE	378421 B	01-09-1975
			SU	417946 A3	28-02-1974
			ZA	7102511 A	26-01-1972
			ΑT	211001 0	10-12-1973
			AT CH	311981 B 577982 A5	30-07-1976

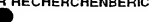
Form PCT/ISA/210 (petent family annex) (July 1992)

In ation on patent family members

Internation Application No PCT/EP 02/13061

Patent document		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
cited in search report	l_				<u> </u>
GB 948888	Α	05-02-1964	US	3405122 A	08-10-1968
			US	3100770 A	13-08-1963
			US	3398159 A	20-08-1968
			US	3400128 A	03-09-1968
			US	3407211 A	22-10-1968
	•		CH	425808 A	15-12-1966
		•	CH	445501 A	31-10-1967
			CH	445502 A	31-10-1967
	•		CH	450438 A	31-01-1968
			DE	1445862 A1	30-01-1969
			FR	1978 M	20 01 1903
			FR	1326838 A	10-05-1963
			NL	122319 C	10-02-1303
			NL	131733 C	
			NL	279830 A	00 00 -0
			NL	6700180 A	28-03-1967
		•	OA	2394 A	05-05-1970
			SE	303752 B	09-09-1968
			SE	343060 B	28-02-1972
			SE	301811 B	24-06-1968
			SE	317682 B	24-11-1969
US 3100770	A	13-08-1963	US	3405122 A	08-10-1968
00 0100770	n	13 00 1903	US	3398159 A	20-08-1968
			US	3400128 A	03-09-1968
			US	3400128 A 3407211 A	22-10-1968
•	•				
			CH	425808 A	15-12-1966
			CH	445501 A	31-10-1967
			CH	445502 A	31-10-1967
			CH	450438 A	31-01-1968
			DE	1445862 A1	30-01-1969
			FR	1978 M	
			FR	1326838 A	10-05-1963
			GB	948888 A	05-02-1964
			NL	122319 C	
		•	NL	131733 C	
			NL	279830 A	
			NL	6700180 A	28-03-1967
		٠	OA	2394 A	05-05-1970
			SE	303752 B	09-09-1968
			SE	343060 B	28-02-1972
		•	SE	301811 B	24-06-1968
			SE	317682 B	24-11-1969
EP 0530994	Α	10-03-1993	AU	2436792 A	16-03-1993
	••		CN	1071917 A	12-05-1993
			EP	0530994 A1	10-03-1993
			MX	9204720 A1	01-07-1993
			WÔ	9304047 A1	01-07-1993
			ZA	9206130 A .	28-04-1993
FR 1572121	Α	27-06-1969	CH	437340 A	15-06-1967
			DE	1190951 B	
			NL	292083 A	

Form PCT/ISA/210 (patent family ennex) (July 1992)



Internationes Aktenzeichen PCT/EP 02/13061

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D401/04 A61K31/517

C07D413/04

CO7D213/50

A61P13/12

C07D409/04

C07D407/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchiener Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK\ 7\ CO7D\ A61K\ A61P$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, BEILSTEIN Data, WPI Data, CHEM ABS Data

Kategorie*	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 01 79186 A (MERCK PATENT GMBH ;BEIER NORBERT (DE); GERICKE ROLF (DE); WILM CLA) 25. Oktober 2001 (2001-10-25)	1-22
A	Seite 1, Zeile 1 -Seite 4, Zeile 7	23-25
Α	EP 0 825 178 A (HOECHST AG) 25. Februar 1998 (1998-02-25) Seite 3, Zeile 1 -Seite 4, Zeile 55 Seite 10, Zeile 29 - Zeile 30	1-25
A	US 3 956 495 A (LACEFIELD WILLIAM B) 11. Mai 1976 (1976-05-11)	1-24
X	Spalte 1, Zeile 53 -Spalte 2, Zeile 46; Beispiel XII; Tabelle 1	25
	-/	
	-	

entnehmen	<u>A</u>
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' ålteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Voröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kolltöfent, sondem nur zum Verständnist des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder meheren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahelegend ist *&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patenttamitie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 3. März 2003	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 17/03/2003
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Usuelli, A

Formblatt PCT#5A/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Seite 1 von 3

PCT/EP 02/13061

		PCI/EP 0	2/13001
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kalegorie*	Bezeichnung der Verötlentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO 02 20469 A (HONG BONG JIN ; MOON JOONG HO (KR); PARK JOON WON (KR); SHIM JEO YO) 14. März 2002 (2002-03-14)		1-22
Α	Seite 1, Zeile 1 -Seite 4, Zeile 25		23-25
X	HUNZIKER F ET AL: "NEUROLEPTIC PIPERAZINYL DERIVATIVES OF 10H-THIENO U3,2-CU1 BENZAZEPINES AND 4H-THIENO U2,3-CU1 BENZAZEPINES" EUROPEAN JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, EDITIONS SCIENTIFIQUE ELSEVIER, PARIS, FR, Bd. 16, Nr. 5, 1981, Seiten 391-398, XP000654449 ISSN: 0223-5234 Tabelle IV		24
X	US 3 950 526 A (INABA SHIGEHO ET AL) 13. April 1976 (1976-04-13) Spalte 3, formel (III) Beispiel 2		24
X	KYBA E P ET AL: "GENERAL SYNTHESIS OF SUBSTITUTED FLUORENONES AND AZAFLUORENONES" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, US, Bd. 53, Nr. 15, 1988, Seiten 3513-3521, XP000918574 ISSN: 0022-3263 Schema I, Formel 8. Seite 3518, Verbindung 8d		24
X	GB 948 888 A (HOFFMANN LA ROCHE) 5. Februar 1964 (1964-02-05) Seite 2, formula (II) Beispiel 6		24
X	US 3 100 770 A (AUGUST SCHMIDT ROBERT ET AL) 13. August 1963 (1963-08-13) Spalte 4, formel XIII Spalte 2, Zeile 2; Beispiel 8		24
X .	EP 0 530 994 A (MERCK & CO INC) 10. März 1993 (1993-03-10) Beispiel 99		24
	-/		

Formblett PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

PCT/EP 02/13061

		PCT/EP 0	2/13001				
	Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN legoric* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.						
Kalegone*	Bezeichnung der Veroffentlichung, soweil erlorderlich unter Angabe der in Betracht komi	menden Teile	Beir, Anspruch Nr.				
X	MOKROSZ J ET AL: "Structure-activity relationship studies of CNS agents. Part 29. N-Methylpiperazino-substituted derivatives of quinazoline, phthalazine and quinoline as novel alphal, 5-HT1A and 5-HT2A receptor ligands" EUROPEAN JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, EDITIONS SCIENTIFIQUE ELSEVIER, PARIS, FR, Bd. 31, Nr. 12, 1996, Seiten 973-980, XP004071792 ISSN: 0223-5234 Schema I; Verbindungen 24-25		25				
X	FR 1 572 121 A (PARKE DAVIS & COMPANY) 27. Juni 1969 (1969-06-27) Seite 3, linke Spalte, Absatz 5; Beispiel 5		25				
X	DATABASE CROSSFIRE BEILSTEIN 'Online! Beilstein Institut zur Förderung der Chemischen Wissenschaften, Frankfurt am Main, DE; retrieved from BRN: 7028562 XP002232263 Zusammenfassung & BODAJLA ET AL.: COLLECT. CZECH. CHEM. COMMUN., Bd. 59, Nr. 6, 1994, Seiten 1463-1466,		25				

Formblatt PCT//SA/210 (Forsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

BNSDOCID: <WO_____03051866A1_I_>

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Ansprüche Nr.: 24 (Teilweise), 25(Teilweise)

Die Recherche für die Verbindungen der Formeln II und IV ergab in ihrer Anfangsphase eine sehr große Zahl neuheitsschädlicher Dokumente. Diese Zahl ist so groß, daß sich unmöglich feststellen lässt, wofür in der Gesamtheit der Patentansprüche 24 und 25 eventuell nach zu Recht Schutz begehrt werden könnte (Art. 6 PCT). Aus diesen Gründen erscheint eine sinnvolle Recherche über den gesamten Bereich dieser Patentansprüche unmöglich. Die Recherche der Patentansprüche 24 und 25 wurde daher beschränkt auf:

Die Verbindungen gemäß der Formel II, in der R1=H, R2=4-C1 und Het die Bedeutungen der Gruppen Het der Einzelverbindungen des Anspruchs 7 hat.

Die Verbindungen gemäß der Formel IV, in der Het die Bedeutungen der Gruppen Het der Einzelverbindungen des Anspruchs 7 hat.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.



Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
·
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. Moil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Becherche die Behörde nicht vernflichtet ist, nämlich
weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
·
2. Ansprüche Nr. 24 (Teilweise), 25(Teilweise) weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen,
weil sie sich auf Teile der Internationalen Anmeidung beziehen, die den Vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3. Ansprüche Nr.
weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgetaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheltlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
·
1. Da der Anmelder alle ertorderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser
internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hatte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
- Zusa кооле пеолегонендевини уелеоннения наке, нак ше велигае писти zur zaнвину еннег sokonen Gebunt aufgerorden.
l ·
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die
Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätztlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationale Recher-
chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erlindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er- faßt;
·
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.
. Die Zaniang Zusatziicher nechelonengebunken enbigle einbe Wiesenflach.
1

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1998)

Angaben zu Veröffentllichunger zur selben Patentfamilie gehören PCT/EP 02/13061

				r		PCT/EP	
	herchenbericht s Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) de Patentfamilie	r	Datum der Veröffentlichung
WO 0	179186	A	25-10-2001	DE	1001906		25-10-2001
				AU	933730		30-10-2001
				WO	017918		25-10-2001
				EP	127469		15-01-2003
	· 			NO	2002499	/ A	17-10-2002
EP 0	825178	Α	25-02-1998	DE	1963396 20233		26-02-1998
				AT AU	71366		15-07-2001 09-12-1999
				ΑŬ	351929		26-02-1998
				BR	970448		29-12-1998
				CA	221371		22-02-1998
				CN	117483		04-03-1998
				CZ	970265		18-03-1998
				DE DK	5970385 82517		26-07-2001 03-09-2001
				EP	082517		25-02-1998
			•	Ē\$	215841		01-09-2001
				GR	303612	3 T3	28-09-2001
				HR	97045		31-08-1998
				HU	970141		30-03-1998
			•	IL JP	12159 1010997		23-05-2002 28-04-1998
				NO	97385		23-02-1998
				NZ	32863		28-01-1999
				PL	32174		02-03-1998
				PT	82517	8 T	30-10-2001
				SI	82517		31-10-2001
•				SK	11389		04-03-1998
				TR US	970082 600501		21-03-1998 21 - 12-1999
				ZA	970749		23-02-1998
US 3	956495	A	11-05-1976	US	404831	2 A	13-09-1977
WO 0	220469	A	14-03-2002	WO	022046	9 A1	14-03-2002
US 3	950526	A	13-04-1976	JP	4802195		02-07-1973
		•		US	385923		07-01-1975
				AT	30742		25-05-1973
				BE CA	76594 95768		16-09-1971 12-11-1974
				CH	55318		30-08-1974
				CS	17415		31-03-1977
				DE	211831	5 A1	04-11-1971
			•	DK	13011		23-12-1974
				FR	209205		21-01-1972
	•			G B HU	131733 16249		16-05-1973 28-02-1973
				NL	710522		28-02-1973
				NO	13188		12-05-1975
				PH .	952		09-01-1976
				PH	931	3 A	18-08-1975
				SE	37842		01-09-1975
				SU	41794		28-02-1974
				ZA AT	710251 31198		26-01-1972 10-12-1973
				CH	57798		30-07-1976
				٥	3//30	_ 7.5	55 07 1370

Formbiatt PCT/ISA/210 (Anheng Patentlamilie)(Juli 1992)



PCT/EP 02/13061

m Recherchenbericht eführtes Patentdokums	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
GB 948888	A	05-02-1964	US	3405122 A	08-10-1968
			US	3100770 A	13-08-1963
			US	3398159 A	20-08-1968
			US	3400128 A	03-09-1968
		•	US	3407211 A	22-10-1968
			CH	425808 A	15-12-1966
			CH	445501 A	31-10-1967
			CH	445502 A	31-10-1967
			CH	450438 A	31-01-1968
			DE	1445862 A1	30-01-1969
			FR	1978 M	30 01 1303
			FR	1326838 A	10-05-1963
					10-03-1903
			NL	122319 C	
			NL	131733 C	
			NL	279830 A	00 00 1007
			NL	6700180 A	28-03-1967
			OA	2394 A	05-05-1970
			SE	303752 B	09-09-1968
			SE	343060 B	28-02-1972
		•	SE	301811 B	24-06-1968
			SE	317682 B	24-11-1969
US 3100770	Α	13-08-1963	us	3405122 A	08-10-1968
	,,		US	3398159 A	20-08-1968
			US	3400128 A	03-09-1968
•			US	3407211 A	22-10-1968
		•	CH	425808 A	15-12-1966
				445501 A	31-10-1967
			CH		31-10-1967
			CH	445502 A	
			CH	450438 A	31-01-1968
			DE	1445862 A1	30-01-1969
			FR	1978 M	10 05 1000
			FR	1326838 A	10-05-1963
			GB	948888 A	05-02-1964
			NL	122319 C	
			NL	131733 C	
			NL	279830 A	,
			NL	6700180 A	28-03-1967
		•	OA	2394 A	05-05-1970
			SE	303752 B	09-09-1968
			SE	343060 B	28-02-1972
			SE	301811 B	24-06-1968
			SE	317682 B	24-11-1969
EP 0530994		10-03-1993	AU	2436792 A	16-03-1993
LT UD30994	Α	10-02-1933	CN	1071917 A	12-05-1993
		÷			10-03-199
•			EP	0530994 A1	
			MX	9204720 A1	01-07-1993
			MO	9304047 A1	04-03-1993
			ZA	9206130 A	28-04-1993
	Α	27-06-1969	СН	437340 A	15-06-1967
FR 1572121	•		DE	1190951 B	
FR 15/2121			NL		

Formblatt PCT/ISA/210 (Anheng Patentfamilie)(Juli 1992)

___03051866A1_I_>

BNSDOCID: <WO____

App. No. 10/807,781 Filed: March 24, 2004

Inventor: HOFMEISTER, et al. Docket No. DEAV2003/0025 US NP

PRIOR ART

Seite 2 von 2